

19 日本国特許庁(JP)

① 特 計 出 願 公 告

⑫特 許 公 報(B2)

昭59-46258

(f)Int.Cl.3

識別記号

庁内整理番号 6537—4 J

2049公告 昭和59年(1984)11月12日

発明の数 1

(全6頁)

函ポリエステルの製造方法

C 08 G 63/34

②)特 願 昭51-119007

22出 願 昭51(1976)10月5日

69公 開 昭53-45395

④昭53(1978) 4 月24日

勿発 明 者 橋本 怜

松山市福角町甲51-101

(72)発 明 者 奥村 宣也

愛媛県伊豫郡砥部町宮内字西代甲 10

550 - 40

風間 清司 勿発 眲

松山市三町 424 -21

创出 人 帝人株式会社 願

大阪市東区南本町1丁目11番地

個代 理 人 弁理士 前田 純博

の特許請求の範囲

1 少なくとも一種の二官能性芳香族カルボン酸 重縮合反応せしめてポリエステルを製造するに際 し、重縮合反応触媒として下記一般式(Ⅰ)

> Ti (OR) ········· (I)

〔式中、Rはアルキル基を示す。〕

で表わされるチタン化合物とトリメリツト酸、ヘ ミメリツト酸及びこれらの無水物よりなる群から 選ばれる芳香族トリカルボン酸とを予め反応せし するポリエステルの製造方法。

2 重縮合反応触媒が下記一般式(I)

Ti (OR) ······ (I)

〔式中、Rはアルキル基を示す。〕 で表わされるチタン化合物と該チタン化合物1モ

ルに対し%~2%モルの割合のトリメリツト酸、 ヘミメリツト酸及びこれらの無水物よりなる群か ら選ばれる芳香族トリカルポン酸とを予め反応せ しめて得られる反応生成物である特許請求の範囲 5 第1項記載のポリエステルの製造方法。

3 重縮合反応触媒の一方の反応成分であるチタ ン化合物が下記一般式(I')

Ti (OR'),(I')

〔式中、R'は炭素数3又は4のアルキル基を示す。〕 で表わされるチタン化合物である特許請求の範囲 第1項又は第2項記載のポリエステルの製造方法。 4 二官能性芳香族カルポン酸のグリコールエス 15 テルがテレフタル酸のエチレングリコールエステ ルである特許請求の範囲第1項~第3項いずれか 1項記載のポリエステルの製造方法。

発明の詳細な説明

本発明はポリエステルの製造方法、特に高軟化 のグリコールエステル及び/又はその低重合体を 20 点で且つ色調の良好な芳香族ポリエステルを製造 する方法に関するものである。

二官能性芳香族カルポン酸とグリコールとを主 たる構成成分とする芳香族ポリエステルは、その 機械的、物理的、化学的性能が優れているため、 25 繊維、フイルム、その他の成型物に広く利用され ている。芳香族ポリエステルのなかでも、特にテ レフタル酸を主たる酸成分とし、エチレングリコ ール、テトラメチレングリコール、ヘキサメチレ ングリコール又はシクロヘキサンー1・4ージメ めて得られる反応生成物を使用することを特徴と 30 チロールを主たるグリコール成分とするポリエス テルは重要なものである。

> かかるポリエステル、特にポリエチレンテレフ タレートはテレフタル酸のエチレングリコールエ ステル及び/又はその低重合体を減圧下加熱して 35 重縮合反応せしめることによつて製造されている。 この重縮合反応は触媒を使用することによつては じめて円滑に進行し、且つ商品価値のある製品が

得られるものであり、これに使用する触媒の種類 によつて反応速度、得られる製品の品質が大きく 左右される。

従来より、優れた重縮合触媒能を有しているものとしてテトラブチルチタネートの如きチタン化 5合物が知られている。しかしながら、かかるチタン化合物を使用した場合、得られるポリエステルは黄色を帯び易く、特に工業的生産速度が得られる程度の量使用した場合は、得られるポリエステルは濃色を呈し、且つ軟化点も低下する。 10

かかるチタン化合物を使用した場合の着色を防

止する方法がいくつか提案されている。即ち、特公昭 4 8 ー 2 2 2 9 号公報には水素化チタンを使用する方法が示されており、特公昭 4 7 ー 2 6 5 9 7 号公報にはαーチタン酸を使用する方 15 法が示されている。しかしながら、前者の方法では水素化チタンの粉末化が容易でなく、また後者の方法ではαーチタン酸が変質し易いなど、その保存、取扱いが容易でなく、いずれも工業的に採用するには適当な方法でない。しかもこれらの方 20 法では軟化点の低いポリエステルしか得られない。そして、この欠点は成型物、特に機維、フイルム等の加工時のスカムの発生及び得られる製品の染斑等の原因になる。

本発明者はチタン化合物を使用して高軟化点で 25 体で置き換えてもよい。且つ色調の良好なポリエステルを重縮合せしめる カリコールとはエチレ方法について鋭意研究した結果、重縮合反応触媒 象とし、そのエステル形としてチタンテトラブトキンドとトリメリット酸 にエチレンオキサイドがとを反応せしめて得られる反応生成物を使用する の他テトラメチレングリことによつて上記目的を達成し得ることを知つた。30 リコール、シクロヘキサ本発明は、この知見に基いて更に鋭意研究を重ね ル等の脂肪族、脂環族のた結果完成したものである。

即ち、本発明は少なくとも一種の二官能性芳香族カルポン酸のグリコールエステル及び/又はその低重合体を重縮合反応せしめてポリエステルを 35製造するに際し、重縮合反応触媒として下記一般式(I)

〔式中、Rはアルキル基を示す。〕 で表わされるチタン化合物とトリメリツト酸、ヘ ミメリツト酸及びこれらの無水物よりなる群から 選ばれる芳香族トリカルボン酸とを予め反応せし めて得られる反応生成物を使用することを特徴と するポリエステルの製造方法である。

本発明で使用する二官能性カルボン酸のグリコールエステルは如何なる方法によつて製造されたものであつてもよい。通常二官能性カルボン酸又はそのエステル形成性誘導体とグリコール又はそのエステル形成性誘導体とを加熱反応せしめることによつて製造される。

ここで使用する二官能性カルポン酸とはテレフ 10 タル酸を主たる対象とし、そのエステル形成性誘 導体としては炭素数1~4のアルキルエステル、 フエニルエステル等が好ましく使用される。また、 テレフタル酸以外の二官能性芳香族カルボン酸、 例えばイソフタル酸、ナフタリンジカルポン酸、 ジフエニルジカルポン酸、ジフエニルスルホンジ カルポン酸、ジフエニルメタンジカルポン酸、ジ フエニルエーテルジカルポン酸、ジフエノキシエ タンシカルポン酸、βーヒドロキシエトキシ安息 香酸等であつてもよく、また主成分とする二官能 性芳香族カルボン酸の一部を他の二官能性芳香族 カルポン酸及び/又は例えば、セバシン酸、アジ ピン酸、蓚酸等の二官能性脂肪族カルポン酸、 1・ 4-シクロヘキサンジカルポン酸等の二官能性脂 環族カルボン酸又はこれらのエステル形成性誘導

グリコールとはエチレングリコールを主たる対 象とし、そのエステル形成性誘導体としては、特 にエチレンオキサイドが好ましく使用される。そ の他テトラメチレングリコール、トリメチレング リコール、シクロヘキサンー1・4ージメタノー ル等の脂肪族、脂環族グリコールであつてもよい。 かかる酸成分とグリコール成分とからグリコー ルエステル及び/又はその低重合体を製造する方 法は、例えばポリエチレンテレフタレートの構成 原料であるテレフタル酸のエチレングリコールエ ステル及び/又はその低重合体について説明する と、テレフタル酸とエチレングリコールとを直接 エステル化反応せしめるか、テレフタル酸の低級 アルキルエステルとエチレングリコールとをエス 40 テル交換反応せしめるか、又はテレフタル酸にエ チレンオキサイドを付加反応せしめる方法が一般 に採用される。これらの反応には任意の触媒を使 用することができるが、本発明の目的を勘案し、

色調に悪影響を及ぼさないものを選択して使用す

5

るのが好ましい。特にエステル交換法を採用する 場合は、本発明において重縮合反応触媒として使 用する芳香族トリカルポン酸とチタン化合物との 反応生成物をエステル交換触媒としても使用する

本発明の方法において使用する重縮合反応触媒 は、下記一般式(Ⅰ)

〔式中、Rはアルキル基であり、特にプロピル基 又はプチル基が好ましい。〕

で表わされるチタン化合物(好ましくはチタンテ とトリメリツト酸、ヘミメリツト酸及びこれらの 無水物よりなる群から選ばれる芳香族トリカルボ ン酸との反応生成物であり、この反応は、溶媒に 芳香族トリカルボン酸の一部又は全部を溶解し、 温度で30分程度以上反応させればよい。この際 の反応圧力は特に制限なく、常圧で充分である。 なお、溶媒としては本発明の芳香族トリカルポン 酸の一部又は全部を溶解し得るものであれば使用 ベンゼン等が好ましい。

この反応におけるチタン化合物と芳香族トリカ ルボン酸とのモル比は広い範囲をとることができ るが、チタン化合物があまりに多いと得られるポ リエステルの色調や軟化点が悪化する傾向があり、30 kg/cm程度以下)又は若干の滅圧下(通常50 逆にチタン化合物があまりに少なくなると重縮合 反応が充分に進行し難くなる傾向があるため、チ タン化合物1モルに対し芳香族トリカルポン酸を %~2%モルの割合で使用するのが好ましい。

このようにして得たチタン化合物と芳香族トリ 35 カルポン酸との反応生成物(以下芳香族トリカル ボン酸チタンと言う)は、そのまま使用しても、 またアセトン等によつて再結精製して用いてもよ い。その使用量は、特に制限する必要はないが、 ず、逆にあまり多くすると得られるポリエステル が黄色になる傾向があるので、通常ポリエステル の原料として使用する二官能性カルボン酸成分に 対し、チタン原子換算で0.001~0.05モル%、

好ましくは0.005~0.02モル%である。また、 その添加時間は、重縮合反応が完結する以前であ れば何時でもよいが、重縮合反応開始前から開始 直後までの間に添加するのが好ましい。特にエス ことができ、こうすることは好ましいことでもあ 5 テル交換触媒としても使用するときは、エステル 交換反応開始前から開始直後までの間に上記量添 加するのが好ましい。なお、本発明の目的を逸脱 しない範囲で他の重縮合反応触媒例えばアンチモ ン化合物、ゲルマニラム化合物等を併用すること

本発明における重縮合反応は、特別な条件を採 用する必要はなく、二官能性カルポン酸のグリコ ールエステル及び/又はその低重合体を重縮合反 応せしめて、ポリエステルにする際に採用される トラプロポキシド又はチタンテトラプトキシド) 15 条件が任意に採用される。ポリエチレンテレフタ レートの場合には、一般に前記量の芳香族トリカ ルポン酸チタンを添加したテレフタル酸のエチレ ングリコールエステル及び/又はその低重合体を 滅圧下、その融点以上300℃以下の温度に加熱 これにチタン化合物を滴下し、0℃~200℃の 20 して発生するグリコールを留去することによつて 重縮合反応せしめる方法が採用される。また、芳 香族トリカルポン酸チタンをエステル交換触媒と しても使用する場合、そのエステル交換反応にも 特別の条件を採用する必要はなく、例えばポリエ できるが、特にエタノール、エチレングリコール、25 チレンテレフタレートの場合には、前記量の芳香 族トリカルポン酸チタンを添加した反応混合物 (テレフタル酸の低級アルキルエステルとエチレ ングリコール又はこれらとこれらの反応生成物と の混合物)を常圧、若干の加圧下(通常10 mmHg 程度迄) 1 5 0 ~ 2 5 0 ℃に加熱し、発生 するアルコールを留去することによつてエステル 交換反応せしめた後、次いで重縮合反応を完結せ しめればよい。

なお、本発明を実施するに当つて、得られるポ リエステルの末端に単官能化合物、例えばベンジ ル安息香酸、フエノールスルホン酸塩、ァーヒド ロキシプロパンスルホン酸塩等を結合せしめても よく、また、得られるポリエステルが実質的に熱 あまりに少ないと充分な重縮合反応速度が得られ 40 可塑性を失わない程度の量の三官能以上の多官能 性化合物を共重合せしめてもよい。

> 更に、必要に応じて任意の添加剤、例えば着色 剤、艶消剤、螢光増白剤、安定剤、紫外線吸収剤、 エーテル結合防止剤、易染化剤、難燃化剤、帯電

防止剤等を使用してもよい。

以下に実施例をあげて本発明を更に詳述する。 実施例中の部は重量部であり、〔1〕はオルソク ロロフエノールを溶媒とし、35℃で測定して得 た粘度から求めた極限粘度である。色調はポリマ 5 ーを窒素気流中200℃で20分間熱処理して結 晶化せしめた後、その表面色をカラーマシンCM -20型(カラーマシン社製)で測定して得たL 値とb値で示した。L値は明度を示し数値が大き い程明度が高いことを示し、b値はその値が(+)10 ンテトラフトキンド0.17部を使用する以外は 側に大きい程黄の度合が大きく、(-)側に大き い程青の度合が大きいことを示す。軟化点はベネ トレーション法により測定した。

実施例 1

(イ) 触媒の調製

エタノール 2.5 部にトリメリツト酸 0.8 0部 を溶解した後、チタンテトラプトキシド 0.6 4 部(トリメリツト酸に対し%モル)を滴下し、 空気中常圧の下80℃に保持して60分間反応 熟成せしめた。反応熟成後常温に冷却し、アセ トン15部を加え、析出物を低5℃沪紙を用い て沪過し、100℃で2時間乾燥せしめた。得 られた反応生成物のIRチャートが第1図であ り、そのチタン含有量は11.5重量パーセント であつた。

(ロ) ポリエステルの製造

ジメチルテレフタレート970部、エチレン グリコール640部及び上記(イ)で得た析出物 0.20部を撹拌機、精留塔及びメタノール留出 コンデンサーを設けた反応器に仕込み、14.0 30 実施例 3 でから230℃に加熱し、反応の結果生成する メタノールを系外に留出せしめながらエステル 交換反応せしめた。反応開始後3時間で内温は 230℃に達し、320部のメタノールが留出

ここで安定剤としてトリメチルホスフエート 0.18部及び艶消剤として二酸化チタン 4.8 5 部を添加し、しかる後反応混合物を攪拌機及び エチレングリコール留出コンデンサーを設けた 反応器に移し、230℃から285℃に徐々に 昇温すると共に常圧から 1 mm Hg の高真空に圧 力を下げながら重縮合反応せしめた。全重縮合 反応時間3時間30分で〔1)0.650のポリ マーを得た。このポリマーの軟化点は261.8 ℃、色調はL値8 2.0、b値 3.1 であつた。

比較のため上記(イ)で得た析出物の代りにチタ 上記(4)と同様に反応せしめた。得られたポリマ ーの〔η〕は 0.6 0 0 、色調はL値 7 8.0、b 値10.5、軟化点は258.3℃であつた。

実施例 2

15 実施例 1-四)で用いたエステル交換反応装置 にジメチルテレフタレート970部、エチレング リコール640部及びエステル交換触媒として酢 酸マンガン 0.306 部を仕込み、140℃から 230℃に加熱し、反応の結果生成するメタノー 20 ルを留去せしめながらエステル交換反応せしめた。 反応開始後2時間40分で内温は230℃に透し、 320部のメタノールが留出した。

ことで安定剤としてトリメチルホスフエート 0.238部及び艶消剤として二酸化チタン4.85 25 部を添加し、更に実施例1-(イ)で得た析出物・ 0.20部を加え、実施例1-(ロ)と同様に重縮合反 応せしめた。得られたポリマーの〔ヵ〕は0.642、 軟化点は262.3℃、色調はL値83.1、b値 3.2 であつた。

実施例1-(イ)においてチタンテトラブトキシド とトリメリツト酸のモル割合を第1表に示すよう に種々変える以外は、実施例1-(イ)と同様に反応 せしめ、夫々の析出物を得、夫々の析出物 0.20 35 部を用いて実施例1-(2)と同様に反応せしめた。 結果は第1表に示す通りであつた。

10

0

第 1 表

	触	媒	生成ポリマー特性				
実験番号	ツト酸 ラ	チタンテト ラプトキシ ド(モル)	(η)	軟化点	色	調	
				(ర)	L	b	
3 - 1	3	1	0.451	2 6 2.0	8 1. 5	3. 1	
3 – 2	2.	1	0.65.2	2 6 1.8	8 2.0	3. 2	
3 - 3	1	1	0.648	2 6 1.8	8 1.0	3. 0	
3 - 4	0. 5	1	0.605	2 5 9.8	8 1.3	4.3	
3 - 5	0. 2	1	0.600	2 5 9.5	8 0. 0	5. 3	

実施例 4

実施例 2 において、実施例 1 ー(イ)で得た析出物を添加する際に同時に更にナトリウムメチラート 0.0 2 部を添加する以外は実施例 2 と同様に反応せしめた。得られたポリマーの〔η〕は 0.6 4 2、軟化点は 2 6 2.9 ℃、色調は L値 8 2.8、 b値 4.5 であつた。

実施例 5

実施例 2 においてエステル交換触媒として使用 に反応せしめて夫々の析出物を得、 した酢酸マンガンの代りに酢酸マグネシウム 0.20部を用いて実施例 2 と同様 1 0.76部を使用し、且つ安定剤として使用したト 25 結果は第2表に示す通りであつた。 リメチルホスフエートの代りに正リン酸 0.426 ☆

15☆部を使用する以外は実施例 2 と同様に反応せしめた。得られたポリマーの〔7〕は 0.6 4 5、軟化点は 2 6 1.9℃、色調は L値 8 0.1、 b値 2.7であつた。

実施例 6、7

実施例1ー(イ)においてトリメリット酸の代りにへミメリット酸(2モル)、無水トリメリット酸(2モル)を使用する以外は実施例1ー(イ)と同様に反応せしめて夫々の析出物を得、夫々の析出物0.20部を用いて実施例2と同様に反応せしめた。結果は第2表に示す通りであつた。

第 2 表

20

	触	触	生成ポリマー特性			
	芳香族トリカルボン	チタン化合物	(η)	軟化点 (℃)	色 調	
	酸	77 (0.1 %)	. 7 7		. L	b
実施例6	ヘミメリツト酸	チタンテトラプトキシド	0.638	2 6 2.0	7 9.8	3.8
" 7	無水トリメリット酸	"	0.654	2 6 1.9	7 8. 1	3. 6

図面の簡単な説明

図はチタンテトラプトキシド2モルとトリメリ ツト酸4モルとを反応せしめて得られる反応生成 40 物(本発明の重縮合反応触媒)のIRチャートである。

